



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



⑪ Veröffentlichungsnummer : **0 556 157 A1**

⑫

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

⑳ Anmeldenummer : **93810071.6**

⑤① Int. Cl.<sup>5</sup> : **A01N 43/54, //** (A01N43/653,  
43:54), (A01N55/00, 43:54)

㉔ Anmeldetag : **04.02.93**

③① Priorität : **13.02.92 CH 427/92**

④③ Veröffentlichungstag der Anmeldung :  
**18.08.93 Patentblatt 93/33**

⑧④ Benannte Vertragsstaaten :  
**AT BE CH DE DK ES FR GB IE IT LI NL**

⑦① Anmelder : **CIBA-GEIGY AG**  
**Klybeckstrasse 141**  
**CH-4002 Basel (CH)**

⑦② Erfinder : **Hubele, Adolf, Dr.**  
**Obere Egg 9**  
**CH-4312 Magden (CH)**  
Erfinder : **Zeun, Ronald, Dr.**  
**Pfarrer-Christen-Strasse 6**  
**W-7844 Neuenburg (DE)**

⑤④ **Fungizide Mischungen auf der Basis von Triazol-Fungiziden und  
4,6-Dimethyl-N-Phenyl-2-Pyrimidinamin.**

⑤⑦ Mischungen aus bestimmten Triazol-Fungiziden (Komponente I) und 4,6-Dimethyl-N-phenyl-2-pyrimidinamin (Komponente II) erzielen synergistisch gesteigerte Aktivität gegen Pilzbefall. Die Komponenten I und II lassen sich auch einzeln unmittelbar nacheinander auf Pflanzenkulturen anwenden.

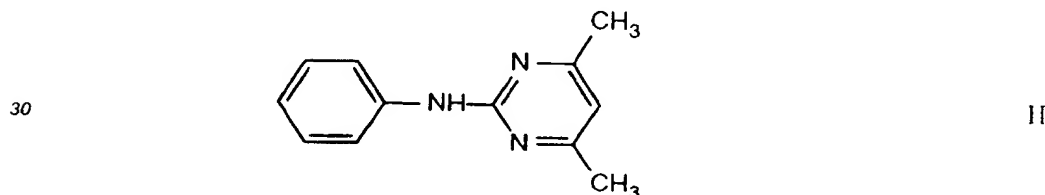
EP 0 556 157 A1

Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Zweikomponenten-Gemische mit synergistisch gesteigerter Wirkung und Verfahren zur Anwendung solcher Gemische im Pflanzenschutz.

Die Komponente I ist ein Ergosterin-Biosynthese-Hemmer der Triazol-Reihe oder eines ihrer Salze oder Metallkomplexe, ausgewählt aus

- 5 A) 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol, Handelsname Propiconazol, (Referenz: GB-1,522,657);  
 B) 1-{2-[2-Chlor-4-(4-chlorphenoxy)-phenyl]-4-methyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl}-1H-1,2,4-triazol, Handelsname Difenconazol, (Referenz: GB-2,098,607);  
 10 C)  $\alpha$ -[2-(4-Chlorphenyl)ethyl]- $\alpha$ -(1,1-dimethylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol, Handelsname Tebuconazol, (Referenz: EP-A-40 345);  
 D) 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol, Handelsname Triadimenol, (Referenz: DE-OS 23 24 010);  
 E) 1-[3-(2-Chlorphenyl)-2-(4-fluorphenyl)oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol, Code-Bezeichnung BAS-480-F, (Referenz EP-A-196 038);  
 15 F)  $\alpha$ -(4-Chlorphenyl)- $\alpha$ -(1-cyclopropylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol, Handelsname Cyproconazol (Referenz: US-4,664,696);  
 G) 4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-2-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-butyronitril, vorgeschlagener Handelsname Fenbuconazol (Referenz: EP-A-251775);  
 H)  $\alpha$ -(2-Fluorphenyl)- $\alpha$ -(4-fluorphenyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol, Handelsname Flutriafol (Referenz: EP-A-15 756);  
 20 J)  $\alpha$ -Butyl- $\alpha$ -(2,4-dichlorphenyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol, Handelsname Hexaconazol (Referenz: GB-2,119,653); und  
 K) 1-[[Bis(4-fluorophenyl)methylsilyl]methyl]-1H-1,2,4-triazol, Handelsname Flusilazol (Referenz: US-4,510,136).

25 Die Komponente II ist das 2-Anilinopyrimidin der Formel



35 4,6-Dimethyl-N-phenyl-2-pyrimidinamin, vorgeschlagener Handelsname Pyrimethanil, oder eines seiner Salze oder seiner Metallkomplexe (Referenz: DD-151 404).

Unter den Säuren, die zur Herstellung von Salzen der Formel I oder II verwendet werden können, sind zu nennen:

40 Halogenwasserstoffsäure wie Fluorwasserstoffsäure, Chlorwasserstoffsäure, Bromwasserstoffsäure oder Jodwasserstoffsäure sowie Schwefelsäure, Phosphorsäure, Salpetersäure und organische Säuren wie Essigsäure, Trifluoressigsäure, Trichloressigsäure, Propionsäure, Glycolsäure, Thiocysansäure, Milchsäure, Bernsteinsäure, Zitronensäure, Benzoesäure, Zimtsäure, Oxalsäure, Ameisensäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Salicylsäure, p-Aminosalicylsäure, 2-Phenoxybenzoesäure, 2-Acetoxybenzoesäure oder 1,2-Naphthalin-disulfonsäure.

45 Der Begriff Salze schliesst auch Metallkomplexe der beiden basischen Komponenten I und II ein. Diese Komplexe können wahlweise nur eine Komponente oder auch beide Komponenten unabhängig betreffen. Es lassen sich auch Metallkomplexe herstellen, die beide Wirkstoffe I und II miteinander zu einem gemischten Komplex verbinden.

50 Metallkomplexe bestehen aus dem zugrundeliegenden organischen Molekül und einem anorganischen oder organischen Metallsalz, beispielsweise den Halogeniden, Nitraten, Sulfaten, Phosphaten, Acetaten, Trifluoracetaten, Trichloracetaten, Propionaten, Tartraten, Sulfonaten, Salicylaten, Benzoaten usw. der Elemente der zweiten Hauptgruppe wie Calcium und Magnesium und der dritten und vierten Hauptgruppe wie Aluminium, Zinn oder Blei sowie der ersten bis achten Nebengruppe wie Chrom, Mangan, Eisen, Kobalt, Nickel, Kupfer, Zink usw. Bevorzugt sind die Nebengruppen-Elemente der 4. Periode. Die Metalle können dabei in den verschiedenen ihnen zukommenden Wertigkeiten vorliegen. Die Metallkomplexe können ein- oder mehrkernig auftreten, d.h. sie können ein oder mehrere organische Moleküle als Liganden enthalten, wie etwa bei den vorerwähnten Mischkomplexen aus Triazolkomponente I und Anilinopyrimidin II.

Die Triazol-Komponenten I können in stereoisomeren Formen oder als Racemate vorliegen. Während die

Komponenten IC und IG bis IJ zwei Stereoisomere bilden können, sind für die übrigen Komponenten IA (Propiconazol), IB (Difenoconazol), ID (Triadimenol), IE (BAS-480-F) und IF (Cyproconazol) jeweils vier Stereoisomere möglich. Die verschiedenen stereoisomeren Formen eines der Präparate können unterschiedliche fungizide Wirkung haben. Beim Propiconazol beispielsweise sind die beiden cis-Isomeren bevorzugt, d.h. jene Enantiomeren, bei denen die Triazolylmethylgruppe und die Propylgruppe auf der gleichen Seite des Dioxolanrings stehen. Beim BAS-480-F sind die beiden Z(=cis)-Isomere bevorzugt.

In der Praxis kann man vorteilhaft die Wirkstoffe I und II als freie Basen und in der Racematform einsetzen, denen man auch weitere agrarchemische Aktivsubstanzen wie Insektizide, Akarizide, Nematizide, Herbizide, Wuchsregulatoren und Düngemittel, insbesondere aber weitere Mikrobizide, zufügen kann.

In den letzten Jahren sind sogenannte Ergosterin-Biosynthese-Hemmer in verstärktem Masse auf den Markt gekommen, d.h. Präparate, deren Fungizid-Wirkung darauf beruht, die Biosynthese des in der Zellmembran von Pilzen vorkommenden Ergosterins zu hindern. Fungizide, die im Molekül einen 1H-1,2,4-Triazolrest enthalten, wirken in der Regel bei diesem Vorgang als 14-C Demethylierungshemmer (= DMI). Der jahrelange Einsatz von Präparaten auf Triazol-Basis hat allerdings stellenweise schon zum Auftreten von Pilzstämmen mit nachweislich reduzierter Sensitivität geführt.

Es hat sich nun überraschenderweise gezeigt, dass Mischungen von beliebigen Triazol-Fungiziden und insbesondere die der Komponenten I mit dem Anilinopyrimidin II in ihrer fungiziden Wirkung nicht nur additive Wirkung, sondern deutliche synergistisch gesteigert Wirkung auch bei Pilz-Isolaten entfalten, die eine reduzierte Sensitivität auf Triazol-Fungizide erworben haben.

Die vorliegende Erfindung stellt daher eine ganz wesentliche Bereicherung der Technik dar.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist neben dem Zweikomponenten-Gemisch auch ein Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen, das gekennzeichnet ist durch Behandlung einer durch Pilze befallenen oder gefährdeten Stelle in beliebiger Reihenfolge oder gleichzeitig mit a) einer der Komponenten I oder einem seiner (Metall) Salze und mit b) dem Wirkstoff der Formel II oder einem seiner Salze, wobei die Salze auch so gewählt sein können, dass beide Wirkstoffe an einem Säurerest oder, im Falle eines Metallkomplexes, an ein zentrales Metall-Kation gebunden sind.

Günstige Mischungsverhältnisse der beiden Wirkstoffe sind I:II = 7:1 bis 1:30, bevorzugt I:II = 4:1 bis 1:10. In vielen Fällen sind Mischungen vorteilhaft, bei denen das Mischungsverhältnis der reinen Aktivsubstanzen I:II = 1:2 bis 1:10 beträgt, z.B. 1:3, 1:5, oder 1:8.

Die erfindungsgemässen Wirkstoffmischungen I+II besitzen sehr vorteilhafte kurative, präventive und systemische Fungizid-Eigenschaften zum Schutz von Kulturpflanzen. Mit den vorliegenden Wirkstoffmischungen können an Pflanzen oder an Pflanzenteilen (Früchte, Blüten, Laubwerk, Stengel, Knollen, Wurzeln) von unterschiedlichen Nutzkulturen die auftretenden Mikroorganismen eingedämmt oder vernichtet werden, wobei auch später zuwachsende Pflanzenteile von derartigen Mikroorganismen verschont bleiben. Dies trifft insbesondere auch auf Mikroorganismen zu, die gegen Fungizide aus der Triazol-Klasse reduzierte Sensitivität entwickelt haben.

Die Wirkstoff-Gemische sind gegen die den folgenden Klassen angehörenden phytopathogenen Pilze wirksam: Ascomyceten (z.B. Venturia, Podosphaera, Erysiphe, Monilinia, Uncinula); Basidiomyceten (z.B. die Gattung Hemileia, Rhizoctonia, Puccinia); Fungi imperfecti (z.B. Botrytis, Helminthosporium, Rhynchosporium, Fusarium, Septoria, Cercospora, Alternaria, Pyricularia und insbesondere Pseudocercospora herpotrichoides). Die Wirkstoffgemische wirken systemisch. Sie können auch als Beizmittel zur Behandlung von Saatgut (Früchte, Knollen, Körner) und Pflanzenstecklinge zum Schutz vor Pilzinfektionen sowie gegen im Erdboden auftretende phytopathogene Pilze eingesetzt werden. Die erfindungsgemässen Wirkstoff-Gemische zeichnen sich durch besonders gute Pflanzenverträglichkeit und durch ihre Umweltfreundlichkeit aus.

Als Zielkulturen für die hierin offenbarten Indikationsgebiete gelten im Rahmen dieser Erfindung z.B. folgende Pflanzenarten: Getreide: (Weizen, Gerste, Roggen, Hafer, Reis, Sorghum und Verwandte); Rüben: (Zucker- und Futterrüben); Kern-, Stein- und Beerenobst: (Äpfel, Birnen, Pflaumen, Pfirsiche, Mandeln, Kirschen, Erdbeeren, Himbeeren und Brombeeren); Hülsenfrüchte: (Bohnen, Linsen, Erbsen, Soja); Oekulturen: (Raps, Senf, Mohn, Oliven, Sonnenblumen, Kokos, Rizinus, Kakao, Erdnüsse); Gurkengewächse: (Kürbis, Gurken, Melonen); Fasergewächse: (Baumwolle, Flachs, Hanf, Jute); Citrusfrüchte: (Orangen, Zitronen, Grapefruit, Mandarinen); Gemüsesorten (Spinat, Kopfsalat, Spargel, Kohlrarten, Möhren, Zwiebeln, Tomaten, Kartoffeln, Paprika); Lorbeergewächse: (Avocado, Cinnamomum, Kampfer) oder Pflanzen wie Mais, Tabak, Nüsse, Kaffee, Zuckerrohr, Tee, Weinreben, Hopfen, Bananen- und Naturkautschukgewächse sowie Zierpflanzen (Blumen, Sträucher, Laubbäume und Nadelbäume wie Koniferen). Diese Aufzählung stellt keine Limitierung dar.

Die Wirkstoff-Gemische der Formeln I und II werden üblicherweise in Form von Zusammensetzungen verwendet. Die Wirkstoffe der Formel I und der Wirkstoff der Formel II können gleichzeitig, können aber auch nacheinander am selben Tage auf die zu behandelnde Fläche oder Pflanze gegeben werden, zusammen mit

gegebenenfalls weiteren in der Formulierungstechnik üblichen Trägerstoffen, Tensiden oder anderen applikations fördernden Zusätzen.

Geeignete Träger und Zusätze können fest oder flüssig sein und entsprechen den in der Formulierungstechnik zweckdienlichen Stoffen, wie z.B. natürlichen oder regenerierten mineralischen Stoffen, Lösungs-, Dispergier-, Netz-, Haft-, Verdickungs-, Binde- oder Düngemitteln.

Ein bevorzugtes Verfahren zum Aufbringen eines Wirkstoff-Gemisches das mindestens je einen dieser Wirkstoffe I und II enthält, ist das Aufbringen auf die oberirdischen Pflanzenteile, vor allem das Blattwerk (Blattapplikation). Anzahl der Applikationen und Aufwandmenge richten sich nach den biologischen und klimatischen Lebensbedingungen für den Erreger. Die Wirkstoffe können aber auch über den Erdboden durch das Wurzelwerk in die Pflanze gelangen (systemische Wirkung), indem man den Standort der Pflanze mit einer flüssigen Zubereitung trinkt oder die Substanzen in fester Form in den Boden einbringt z.B. in Form von Granulat (Bodenapplikation). Die Verbindungen der Formeln I und II können auch auf Samenkörner aufgebracht werden (Coating), indem man die Körner entweder nacheinander in einer flüssigen Zubereitung eines Wirkstoffs trinkt oder sie mit einer bereits kombinierten feuchten oder trockenen Zubereitung beschichtet. Darüberhinaus sind in besonderen Fällen weitere Applikationsarten bei Pflanzen möglich, z.B. die gezielte Behandlung der Knospen oder der Fruchststände.

Die Verbindungen der Kombination werden dabei in unveränderter Form oder vorzugsweise zusammen mit den in der Formulierungstechnik üblichen Hilfsmitteln eingesetzt und werden daher z.B. zu Emulsionskonzentraten, streichfähigen Pasten, direkt versprühbaren oder verdünnbaren Lösungen, verdünnten Emulsionen, Spritzpulvern, löslichen Pulvern, Stäubemitteln, Granulaten, oder durch Verkapselungen in z.B. polymeren Stoffen in bekannter Weise verarbeitet. Die Anwendungsverfahren wie Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen, Bestreichen oder Giessen werden gleich wie die Art der Mittel den angestrebten Zielen und den gegebenen Verhältnissen entsprechend gewählt. Günstige Aufwandmengen des Wirkstoffgemischs liegen im allgemeinen bei 150 g bis 3 kg AS/ha, insbesondere bei 200 g bis 2 kg AS/ha, besonders bevorzugt bei 400 g bis 1,5 kg AS/ha.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch inniges Vermischen und/oder Vermahlen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, wie z.B. mit Lösungsmitteln, festen Trägerstoffen, und gegebenenfalls oberflächenaktiven Verbindungen (Tensiden).

Als Lösungsmittel können in Frage kommen: Aromatische Kohlenwasserstoffe, bevorzugt die Fraktionen  $C_8$  bis  $C_{12}$ , wie z.B. Xylolgemische oder substituierte Naphthaline, Phthalsäureester wie Dibutyl- oder Dioctylphthalat, aliphatische Kohlenwasserstoffe wie Cyclohexan oder Paraffine, Alkohole und Glykole sowie deren Ether und Ester, wie Ethanol, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonomethylether oder -ethylether, Ketone wie Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel wie N-Methyl-2-pyrrolidon, Dimethylsulfoxid oder Dimethylformamid, sowie gegebenenfalls epoxydierte Pflanzenöle wie epoxydiertes Kokosnussöl oder Sojaöl; oder Wasser.

Als feste Trägerstoffe, z.B. für Stäubemittel und dispergierbare Pulver, werden in der Regel natürliche Gesteinsmehl verwendet, wie Calcit, Talkum, Kaolin, Montmorillonit oder Attapulgit. Zur Verbesserung der physikalischen Eigenschaften können auch hochdisperse Kieselsäure oder hochdisperse saugfähige Polymerisate zugesetzt werden. Als gekörnte, adsorptive Granulatträger kommen poröse Typen wie z.B. Bimsstein, Ziegelbruch, Sepiolit oder Bentonit, als nicht sorptive Trägermaterialien z.B. Calcit oder Sand in Frage. Darüberhinaus kann eine Vielzahl von vorgranulierten Materialien anorganischer oder organischer Natur wie insbesondere Dolomit oder zerkleinerte Pflanzenrückstände verwendet werden.

Als oboflächenaktive Verbindungen kommen je nach Art der zu formulierenden Wirkstoffe der Formeln I und II nichtionogene, kation- und/oder anionaktive Tenside mit guten Emulgier-, Dispergier- und Netzeigenschaften in Betracht. Unter Tensiden sind auch Tensidgemische zu verstehen.

Die in der Formulierungstechnik gebräuchlichen Tenside sind u.a. in folgenden Publikationen erschienen:

- "Mc Cutcheon's Detergents and Emulsifiers Annual" MC Publishing Corp., Glen Rock, New Jersey, 1988.
- M. and J. Ash, "Encyclopedia of Surfactants", Vol. I-III, Chemical Publishing Co., New York, 1980-1981.

Besonders vorteilhafte, applikationsfördernde Zuschlagstoffe sind ferner natürliche oder synthetische Phospholipide aus der Reihe der Kepheline und Lecithine, wie z.B. Phosphatidylethanolamin, Phosphatidylserin, Phosphatidylglycerin, Lysolecithin.

Die agrochemischen Zubereitungen enthalten in der Regel 0,1 bis 99 %, insbesondere 0,1 bis 95 % Wirkstoffe der Formeln I und II, 99,9 bis 1 % insbesondere 99,9 bis 5 % eines festen oder flüssigen Zusatzstoffes und 0 bis 25 %, insbesondere 0,1 bis 25 % eines Tensides.

Während als Handelsware eher konzentrierte Mittel bevorzugt werden, verwendet der Endverbraucher in der Regel verdünnte Mittel.

Derartige (agro)chemische Mittel sind ein Bestandteil der vorliegenden Erfindung.

Die nachfolgenden Beispiele dienen der Illustration der Erfindung, wobei "Wirkstoff" ein Gemisch aus Ver-

bindung I und Verbindung II in einem bestimmten Mischungs-Verhältnis bedeutet.

	<u>Spritzpulver</u>	a)	b)	c)
5	Wirkstoff [I:II = 1:3(a), 1:5(b), 1:8(c)]	25 %	50 %	75 %
	Na-Ligninsulfonat	5 %	5 %	-
	Na-Laurylsulfat	3 %	-	5 %
10	Na-Diisobutyl-naphthalinsulfonat	-	6 %	10 %
	Octylphenolpolyethylenglykolether	-	2 %	-
	(7-8 Mol Ethylenoxid)			
15	Hochdisperse Kieselsäure	5 %	10 %	10 %
	Kaolin	62 %	27 %	-

Der Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen gut vermischt und in einer geeigneten Mühle gut vermahlen. Man erhält Spritzpulver, die sich mit Wasser zu Suspensionen jeder gewünschten Konzentration verdünnen lassen.

	<u>Emulsions-Konzentrat</u>	
25	Wirkstoff (I:II = 2:5)	10 %
	Octylphenolpolyethylenglykolether	3 %
	(4-5 Mol Ethylenoxid)	
	Ca-Dodecylbenzolsulfonat	3 %
30	Ricinusölpolyglykolether (35 Mol Ethylenoxid)	
	Cyclohexanon	30 %
	Xylolgemisch	50 %

Aus diesem Konzentrat können durch Verdünnen mit Wasser Emulsionen jeder gewünschten Verdünnung hergestellt werden, die sich im Pflanzenschutz, einsetzen lassen.

	<u>Stäubemittel</u>	a)	b)	c)
40	Wirkstoff [I:II = 1:5 (a); 5:7 (b) und 1:2 (c)]	5 %	6 %	4 %
	Talkum	95 %	-	-
	Kaolin	-	94 %	-
45	Gesteinsmehl	-	-	96 %

Man erhält anwendungsfertige Stäubemittel, indem der Wirkstoff mit dem Träger vermischt und auf einer geeigneten Mühle vermahlen wird. Solche Pulver lassen sich auch zur Trockenbeize für Saatgut verwenden.

50	<u>Extruder Granulat</u>	
	Wirkstoff (I:II = 2:3)	15 %
	Na-Ligninsulfonat	2 %
55	Carboxymethylcellulose	1 %
	Kaolin	82 %

Der Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen vermischt, vermahlen und mit Wasser angefeuchtet. Dieses Gemisch wird extrudiert und anschliessend im Luftstrom getrocknet.

5

10

Umhüllungs-Granulat	
Wirkstoff (I-II = 2:5)	8 %
Polyethylenglycol (MG 200)	3 %
Kaolin	89 %
(MG = Molekulargewicht)	

Der fein gemahlene Wirkstoff wird in einem Mischer auf das mit Polyethylenglycol angefeuchtete Kaolin gleichmässig aufgetragen. Auf diese Weise erhält man staubfreie Umhüllungs-Granulate.

15

20

25

Suspensions-Konzentrat	
Wirkstoff (I:II = 2:7)	36 %
Propylenglycol	10 %
Nonylphenolpolyethylenglykolether (15 Mol Et-oxid)	10 %
Na-Ligninsulfonat	10 %
Carboxymethylcellulose	1 %
Silikonöl (in Form 75%ig. wässriger Emulsion)	1 %
Wasser	32 %

30

Der fein gemahlene Wirkstoff wird mit den Zusatzstoffen innig vermischt. Man erhält so ein Suspensions-Konzentrat, aus welchem durch Verdünnen mit Wasser Suspensionen jeder gewünschten Verdünnung hergestellt werden können. Mit solchen Verdünnungen kann man lebende Pflanzen sowie pflanzliches Vermehrungsgut durch Besprühen, Begiessen oder Eintauchen behandeln und vor Mikoorganismen-Befall schützen.

35

#### Biologische Beispiele

Ein synergistischer Effekt liegt bei Fungiziden immer dann vor, wenn die fungizide Wirkung der Wirkstoffkombination grösser ist als die Summe aus der Wirkung der einzelnen applizierten Wirkstoffe.

40

Die zu erwartende Wirkung E für eine gegebene Wirkstoff-Kombination, z.B. zweier Fungizide, gehorcht der sogenannten COLBY-Formel und kann wie folgt berechnet werden, (COLBY, LR. "Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicide combination". Weeds 15, Seiten 20-22.2) (LIMPEL and al., 1062 "Weeds control by... certain combinations". Proc. NEWCL, Vol. 16, pp. 48-53):

(g AS/ha = Gramm Aktivsubstanz je Hektar)

X = % Wirkung durch Fungizid I bei p g AS/ha

45

Y = % Wirkung durch Fungizid II bei q g AS/ha

E = die erwartete Wirkung der Fungizide I+II bei p+q g AS/ha Aufwandmenge (additive Wirkung),

dann ist nach Colby:  $E = X+Y-(X \cdot Y)/100$

Wenn die tatsächlich beobachtete Wirkung (O) grösser ist als die erwartete, so ist die Kombination in ihrer Wirkung überadditiv, d.h. es liegt ein synergistischer Effekt vor.

50

#### Wirkung gegen "Echten Mehltau" auf Winterweizen

##### Methode:

55

In Töpfen von 16 cm Durchmesser werden im Gewächshaus ca. 20 Pflanzen der Winterweizensorte "Bernina" bei 20°C und 60 % relativer Luftfeuchte während 12 Std. Tag bzw. bei 16°C und 80 % relativer Luftfeuchte während der Nacht herangezogen. Zu Beginn der Bestockung (EC 21) werden die Pflanzen mit einem Isolat von Erysiphe graminis f.sp. tritici inokuliert, das eine reduzierte Sensitivität gegen DMI-Fungizide aufweist.

3 Tage nach der Inokulation wird der Einzelwirkstoff bzw. das Fungizid-Gemisch als wässrige Suspension

mit einem Spritzbalken unter Feldbedingungen mit einer Wasseraufwandmenge von 500 l/ha appliziert. 4 Tage bzw. 11 Tage nach der Applikation wird die Veränderung des Befalls auf der bei der Inokulation vorhandenen Blattfläche bestimmt (Auswertung des Primärbefalls). Jeder der Versuche läuft in 3 Wiederholungen.

Dabei tritt bei unterschiedlichen Mischungsverhältnissen einer der Komponenten IA bis IK mit der Komponente II eine synergistisch gesteigerte Fungizid-Wirkung auf.

Diese Wirkungssteigerungen werden nicht nur gegen echte Mehltau-Arten, sondern auch gegen Rost- und Schorfkrankheiten, Halmbruch, Blattflecken (z.B. Septoria oder Netzfleckenarten), Grauschimmelfäule und andere Pathogene erzielt.

Bevorzugte Mischungsverhältnisse (in Gewichtsmengen) sind:

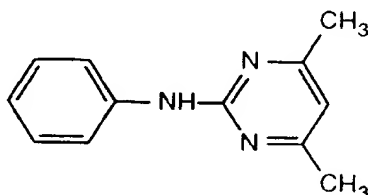
IA:II = 5:1 bis 1:30	IF : II = 5:1 bis 1:20
IB : II = 3:1 bis 1:11	IG : II = 3:1 bis 1:12
IC : II = 3:1 bis 1:8	IH : II = 3:1 bis 1:15
ID : II = 7:1 bis 1:12	IJ : II = 5:1 bis 1:24
IE : II = 4:1 bis 1:30	IK : II = 2:1 bis 1:14

## Patentansprüche

1. Fungizides Zweikomponenten-Mittel auf der Basis eines Ergosterin-Biosynthese-Hemmers der Triazol-Reihe als Komponente I und eines 2-Anilinopyrimidin-Derivats als Komponente II, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponente I ausgewählt ist aus

- A) 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-propyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol;
- B) 1-{2-[2-Chlor-4-(4-chlorphenoxy)-phenyl]-4-methyl-1,3-dioxolan-2-ylmethyl}-1H-1,2,4-triazol;
- C)  $\alpha$ -[2-(4-Chlorphenyl)ethyl]- $\alpha$ -(1,1-dimethylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol;
- D) 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1,2,4-triazol-1-yl)-butan-2-ol;
- E) 1-[3-(2-Chlorphenyl)-2-(4-fluorphenyl)oxiran-2-ylmethyl]-1H-1,2,4-triazol;
- F)  $\alpha$ -(4-Chlorphenyl)- $\alpha$ -(1-cyclopropylethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol;
- G) 4-(4-Chlorphenyl)-2-phenyl-2-(1,2,4-triazol-1-ylmethyl)-butyronitril;
- H)  $\alpha$ -(2-Fluorphenyl)- $\alpha$ -(4-fluorphenyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol;
- J)  $\alpha$ -Butyl- $\alpha$ -(2,4-dichlorphenyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol; und
- K) 1-[[Bis(4-fluorophenyl)methylsilyl]methyl]-1H-1,2,4-triazol;

oder jeweils einem ihrer Salze oder Metallkomplexe; und dass die Komponente II 4,6-Dimethyl-N-phenyl-2-pyrimidinamin der Formel



II

oder eines seiner Salze oder Metallkomplexe ist, zusammen mit einem geeigneten Trägermaterial.

2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis I:II = 7:1 bis 1:30 beträgt.
3. Mittel nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis I:II = 4:1 bis 1:10 beträgt.
4. Mittel nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass das Gewichtsverhältnis I:II = 1:2 bis 1:10 beträgt.
5. Mittel gemäß Anspruch 1, wobei als Komponente I Propiconazol, IA, verwendet wird.
6. Mittel gemäß Anspruch 1, wobei als Komponente I Difenoconazol, IB, verwendet wird.

7. Verwendung einer Wirkstoffkombination gemäss Anspruch I zur Bekämpfung von Pilzen oder zur Verhütung von Pilzbefall.
8. Verfahren zur Bekämpfung von Pilzen oder zur Verhütung von Pilzbefall, dadurch gekennzeichnet, dass man in beliebiger Reihenfolge oder gleichzeitig eine durch Pilze befallene oder gefährdete Stelle der Pflanze oder den Ort ihres Wachstums mit einer Komponente I und der Komponente II gemäss Anspruch 1 behandelt.
9. Verfahren gemäss Anspruch 8, wobei die Komponente IA, Propiconazol, eingesetzt wird.
10. Verfahren gemäss Anspruch 8, wobei die Komponente IB, Difenconazol, eingesetzt wird.
11. Verfahren gemäss den Ansprüchen 8-10, dadurch gekennzeichnet, dass das Saatgut behandelt wird.





Europäisches  
Patentamt

# EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 93 81 0071

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
D,Y	DD-A-151 404 (VEB FAHLBERG-LIST) * das ganze Dokument *	1-11	A01N43/54 // (A01N43/653, 43:54), (A01N55/00, 43:54)
Y	FR-A-2 516 349 (IMPERIAL CHEMICAL INDUSTRIES) * Seite 1, Zeile 1 - Zeile 8 * * Seite 2, Zeile 30 - Seite 4, Zeile 20 * * Seite 5, Zeile 6 - Zeile 15 *	1-11	
A	EP-A-0 238 943 (HOECHST) * Seite 1, Zeile 1 - Zeile 25 * * Seite 4, Zeile 27 - Zeile 28 * * Seite 4, Zeile 30 * * Anspruch 2 *	1-11	
A	DE-A-3 715 705 (BAYER) * Anspruch 1 *	1-11	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			A01N
Recherchenort DEN HAAG		Abschlußdatum der Recherche 07 MAI 1993	Prüfer LAMERS W.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus andern Gründen angeführtes Dokument ..... & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer andern Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : mündliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			

EPO FORM 1503 (11.82) (P0402)

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**

**This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning  
Operations and is not part of the Official Record**

**BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

- ☐ BLACK BORDERS
- ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- ☐ FADED TEXT OR DRAWING
- ☒ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
- ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
- ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
- ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
- ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
- ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
- ☐ OTHER: \_\_\_\_\_

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.**

**THIS PAGE BLANK (USPTO)**